#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

# (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international





(43) Date de la publication internationale 1 mars 2001 (01.03.2001)

**PCT** 

(10) Numéro de publication internationale WO 01/14857 A1

(51) Classification internationale des brevets7:

,

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/DK00/00455

G01N 21/35, 33/14

- (22) Date de dépôt international: 17 août 2000 (17.08.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

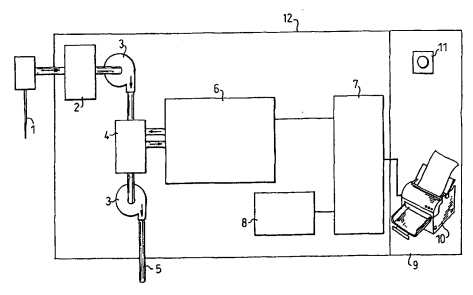
- (30) Données relatives à la priorité: 99/10627 19 août 1999 (19.08.1999) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): FOSS ELECTRIC A/S [DK/DK]; Slangerupgade 69, P.O. Box 260, DK-3400 Hillerød (DK).

- (72) Inventeur: e
- (75) Inventeur/Déposant (pour US seulement): DUBERNET, Marc [FR/FR]; Chemin de Bougna, F-11100 Narbonne (FR).
- (74) Mandataire: LARSEN, Anna; Foss Electric A/S, P.O. Box 260, DK-3400 Hillerød (DK).
- (81) États désignés (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR OBJECTIVE QUALITATIVE ANALYSIS OF GRAPE MUST AND/OR WINES USING WIDEBAND INFRARED SPECTROMETRY

(54) Titre: PROCEDE ET DISPOSITIF D'ANALYSE QUALITATIVE OBJECTIVE DES MOÛTS DE RAISINS ET/OU DES VINS PAR SPECTROMETRIE INFRAROUGE LARGE BANDE



(57) Abstract: The invention concerns a method and a device for objective qualitative analysis of liquid winemaking compositions, comprising storage means (8) wherein are recorded calibrating values of spectroscopic criteria for a group of characteristic parameters comprising concentration levels of at least a compound formed by Botrytis cinerea, at least a compound formed by yeasts, at least a compound formed by acetic bacteria, and at least a compound formed by lactic acid bacteria, means (1, 2, 3, 4, 6) for producing a continuous infrared spectrum, and means for calculating the value V<sub>p</sub> of each characteristic parameter in the composition from the spectrum.

[Suite sur la page suivante]



(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

#### Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

(57) Abrégé: L'invention concerne un procédé et un dispositif d'analyse qualitative objective des compositions liquides de vinification, comprenant des moyens (8) de mémorisation dans lesquels sont enregistrées des valeurs d'étalonnage de critères spectroscopiques pour un groupe de paramètres caractéristiques comprenant les concentrations d'au moins un composé formé par Botrytis cinerea, au moins un composé formé par les levures, au moins un composé formé par les bactéries acétiques, et au moins un composé formé par les bactéries lactiques, des moyens (1, 2, 3, 4, 6) pour réaliser un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge, et des moyens (7) pour calculer la valeur (V<sub>p</sub>) de chaque paramètre caractéristique dans la composition à partir du spectre.

WO 01/14857

5

10

15

20

25

1

# PROCEDE ET DISPOSITIF D'ANALYSE QUALITATIVE OBJECTIVE DES MOÛTS DE RAISINS ET/OU DES VINS PAR SPECTROMETRIE INFRAROUGE LARGE BANDE

L'invention concerne un procédé et un dispositif d'analyse qualitative objective par spectrométrie infrarouge large bande des moûts de raisins destinés à la vinification et/ou des vins, collectivement désignés dans tout le texte par l'expression "compositions de vinification".

On cherche depuis longtemps à permettre une évaluation qualitative objective et rapide des moûts de raisins destinés à la vinification. Une telle évaluation permettrait en effet de déterminer objectivement le prix d'une vendange selon sa qualité. En outre, il serait possible de mieux sélectionner les moûts selon les qualités des vins recherchés, et d'appliquer ultérieurement des technologies de vinification mieux adaptées à la qualité des moûts. Pour être efficace, cette analyse objective doit pouvoir être effectuée sur des moûts bruts, très rapidement (environ 1 à 2 minutes au maximum), sur les sites de vinification (et non uniquement en laboratoire).

Jusqu'à maintenant, les moûts sont évalués de façon grossière, essentiellement par mesure de la teneur en sucres par réfractométrie ou densimétrie. Dans de rares cas, cette mesure est complétée par une mesure de l'acidité totale et du pH par des méthodes de titrage chimique traditionnelles. Une évaluation semi-quantitative subjective de la présence de laccase (enzyme sécrétée par *Botrytis cinerea*, parasite du raisin) est parfois réalisée. Néanmoins cette enzyme étant elle-même détruite par les produits des réactions qu'elle catalyse, son dosage n'est en fait pas pertinent.

Le même problème se pose pour l'analyse qualitative objective des vins qui permettrait d'en déterminer la valeur et les qualités de façon objective.

Il a été proposé de déterminer le titre alcoométrique des vins à l'aide d'un spectrophotomètre dans le proche infrarouge pour 19 longueurs d'ondes distinctes ("l'infraalyzer 400 : une détermination automatique du titre alcoométrique des vins" CABANIS et al, Rev. Franç. Oenol. 89, 75-79, 1983).

20

25

30

Néanmoins, l'utilisation d'un tel appareil est longue et complexe, ne fournit des résultats que pour la mesure de l'éthanol et des sucres réducteurs, mais ne permet pas une analyse objective complète de la qualité des moûts et/ou des vins.

Depuis plus de 20 ans, diverses autres méthodes analytiques théoriques des moûts de raisins et/ou des vins ont été décrites, mais aucune d'elle n'a pu faire l'objet d'une exploitation pratique. Elles sont beaucoup trop complexes à mettre en œuvre et/ou ne fournissent pas des résultats objectifs, complets et reproductibles.

L'invention vise donc à pallier ces problèmes en proposant un procédé et un dispositif permettant de fournir une analyse qualitative objective des moûts de raisins et/ou des vins, et pouvant être mis en œuvre hors d'un laboratoire - notamment sur un site de vinification.

L'invention vise donc à permettre d'obtenir cette analyse rapidement - notamment en une durée maximum de 1 à 2 minutes -.

L'invention vise aussi à permettre d'obtenir cette analyse de façon simple, automatique, sans qu'il soit nécessaire de réaliser des préparations chimiques, des manipulations ou des réglages, en une seule étape d'analyse se déroulant automatiquement.

L'invention vise aussi à permettre l'obtention d'analyses fiables et complètes permettant d'apprécier de façon objective la qualité d'un vin et/ou d'un moût et/ou de la récolte dont un moût est issu, de façon notamment à permettre la détermination objective de son prix et à faciliter la définition des mesures ultérieures à prendre pour la vinification et/ou la conservation et/ou la commercialisation.

Pour ce faire, l'invention concerne un procédé d'analyse qualitative objective des compositions liquides de vinification, caractérisé en ce que :

• on réalise au préalable une étape de configuration et de calibration lors de laquelle :

on choisit un groupe de paramètres caractéristiques susceptibles de caractériser la qualité d'une composition de vinification à analyser, et comprenant les concentrations dans la composition de

20

25

vinification de composés caractéristiques choisis parmi au moins un composé formé par *Botrytis cinerea*, au moins un composé formé par les levures, au moins un composé formé par les bactéries acétiques, et au moins un composé formé par les bactéries lactiques,

pour chaque paramètre caractéristique, on détermine et on enregistre des valeurs d'étalonnage de critères spectroscopiques choisis pour permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans l'infrarouge pouvant être réalisé sur un échantillon de cette composition de vinification,

• pour chaque composition de vinification à analyser :

on effectue une analyse spectroscopique lors de laquelle on réalise un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge d'un échantillon de cette composition de vinification,

on applique les critères spectroscopiques de chaque paramètre caractéristique audit spectre continu de façon à évaluer par calcul automatique la valeur de ce paramètre caractéristique dans la composition de vinification.

Avantageusement et selon l'invention, le groupe de paramètres caractéristiques comprend la concentration de chacun des composés caractéristiques appartenant au groupe formé de l'acide gluconique, de l'éthanal, de l'acétate d'éthyle, de l'arabitol, du mannitol, du sorbitol, du 2,3 - butanediol, du méthyl - 3 butanol - 1, du glycérol, du mésoinositol et de l'acétate d'isoamyle. Ainsi, on détermine et on enregistre des valeurs d'étalonnage pour ces paramètres caractéristiques que l'on évalue par calcul pour chaque composition de vinification à analyser.

Avantageusement et selon l'invention, les critères spectroscopiques sont choisis pour permettre d'évaluer chaque paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans le proche et le moyen infrarouge, et on réalise le spectre continu de chaque composition de vinification à analyser dans le proche et le moyen infrarouge.

15

20

25

Avantageusement et selon l'invention, on réalise ledit spectre continu par spectroscopie interféromètrique par transformée de Fourier.

Avantageusement et selon l'invention, on calcule automatiquement au moins un indice de qualité objectif de la composition de vinification selon une fonction de ladite valeur évaluée d'au moins un paramètre caractéristique pour la composition de vinification à analyser. Avantageusement et selon l'invention, la fonction est une fonction polynomiale.

Avantageusement et selon l'invention, on calcule :

- un premier indice de qualité représentatif de l'attaque de la récolte par *Botrytis cinerea*, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide gluconique, en mannitol et en sorbitol évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un deuxième indice de qualité représentatif de l'attaque par les levures, au moins en fonction de la valeur des concentrations en éthanal, en acétate d'éthyle, en arabitol, en 2,3 butanediol, en méthyl 3 butanol 1, en glycérol, et en acétate d'isoamyle évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un troisième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries acétiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide acétique, en acétate d'éthyle et en 2,3 butanediol évaluées à partir du spectre continu continu par application des critères spectroscopiques,
- un quatrième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries lactiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide lactique, en mannitol et en 2,3 - butanediol, évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- et un cinquième indice de qualité représentatif de la fermentescibilité, au moins en fonction de la valeur de la concentration en mésoinositol.

Avantageusement et selon l'invention, on évalue chaque paramètre caractéristique et on calcule chaque indice de qualité par calcul informatique immédiatement après avoir effectué l'étape d'analyse spectroscopique.

15

20

25

Avantageusement et selon l'invention, les critères spectroscopiques comprennent pour chaque paramètre caractéristique, pour une sélection d'un nombre entier N de bandes spectrales oi de longueurs d'ondes prédéterminées, la valeur de la densité spectrale de luminescence Li dudit spectre continu, et on calcule une valeur V<sub>p</sub> du paramètre caractéristique selon la formule :

$$V_p = Bo + \sum_{i=1}^{N} Ki Li$$

où Bo et Ki sont des coefficients prédéterminés. Avantageusement et selon l'invention, N est compris entre 5 et 30 - notamment de l'ordre de 15 -.

Avantageusement et selon l'invention, le groupe de paramètres caractéristiques comprend en outre le titre alcoométrique volumique; la teneur totale en sucres; l'acidité totale; le pH; la concentration en acide acétique; la concentration en acide malique; la concentration en acide tartrique; la concentration en acide lactique; la teneur en composés phénoliques. Ainsi, on détermine et on enregistre des valeurs d'étalonnage pour ces paramètres caractéristiques que l'on évalue par calcul pour chaque composition de vinification à analyser. Ces paramètres caractéristiques peuvent donc aussi être utilisés et évalués pour déterminer un ou plusieurs indices de qualité.

L'invention s'étend aussi à un dispositif de mise en œuvre d'un procédé selon l'invention.

L'invention concerne donc un dispositif d'analyse qualitative objective des compositions liquides de vinification, caractérisé en ce qu'il comprend :

des moyens de mémorisation dans lesquels sont enregistrées des valeurs d'étalonnage de critères spectroscopiques pour un groupe de paramètres caractéristiques susceptibles de caractériser la qualité d'une composition de vinification à analyser, ce groupe comprenant les concentrations dans la composition de vinification de composés caractéristiques choisis parmi au moins un composé formé par Botrytis cinerea, au moins un composé formé par les levures, au moins un composé formé par les bactéries acétiques, et au moins un composé formé par les bactéries lactiques, lesdits critères spectroscopiques étant choisis pour chaque paramètre caractéristique pour

10

15

20

25

permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans l'infrarouge pouvant être réalisé sur un échantillon de cette composition de vinification,

des moyens d'analyse spectroscopique aptes à recueillir un échantillon de composition de vinification et à réaliser un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge de cet échantillon,

des moyens de calcul adaptés pour appliquer les critères spectroscopiques de chaque paramètre caractéristique audit spectre continu et pour évaluer par calcul automatique la valeur de ce paramètre caractéristique dans la composition de vinification.

Avantageusement et selon l'invention, le groupe de paramètres caractéristiques comprend la concentration de chacun des composés caractéristiques appartenant au groupe formé de l'acide gluconique, de l'éthanal, de l'acétate d'éthyle, de l'arabitol, du mannitol, du sorbitol, du 2,3 - butanediol, du méthyl - 3 butanol - 1, du glycérol, du mésoinositol, et de l'acétate d'isoamyle. Des valeurs d'étalonnage de ces concentrations sont donc enregistrées dans les moyens de mémorisation, et les moyens de calcul sont adaptés pour évaluer la valeur de ces paramètres caractéristiques.

Avantageusement et selon l'invention, les critères de sélection sont choisis pour chaque paramètre caractéristique pour permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans le proche et le moyen infrarouge, et les moyens d'analyse spectroscopique sont adaptés pour réaliser des spectres continus d'absorption dans le proche et le moyen infrarouge. Avantageusement et selon l'invention, les moyens d'analyse spectroscopique comprennent un spectromètre interféromètrique par transformée de Fourier.

Avantageusement et selon l'invention, les moyens de calcul sont adaptés pour calculer automatiquement au moins un indice de qualité objectif de la composition de vinification selon une fonction de ladite valeur évaluée d'au moins un paramètre caractéristique pour la composition de vinification à analyser. Avantageusement et selon l'invention, la fonction est une fonction polynomiale.

25

Avantageusement et selon l'invention, les moyens de calcul sont adaptés pour calculer :

- un premier indice de qualité représentatif de l'attaque de la récolte par *Botrytis cinerea*, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide gluconique, en mannitol et en sorbitol évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un deuxième indice de qualité représentatif de l'attaque par les levures, au moins en fonction de la valeur des concentrations en éthanal, en acétate d'éthyle, en arabitol, en 2,3 butanediol, en méthyl 3 butanol 1, en glycérol, et en acétate d'isoamyle évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un troisième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries acétiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide acétique, en acétate d'éthyle et en 2, 3 butanediol évaluées à partir du spectre continu obtenu par application des critères spectroscopiques,
- un quatrième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries lactiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide lactique, en mannitol et en 2,3 butanediol, évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques
- et un cinquième indice de qualité représentatif de la fermentescibilité, au moins en fonction de la valeur de la concentration en mésoinositol.

Avantageusement et selon l'invention, les moyens de calcul sont adaptés pour évaluer chaque paramètre caractéristique et calculer chaque indice de qualité par calcul informatique immédiatement après la réalisation du spectre continu par les moyens d'analyse spectroscopique, et pour délivrer les résultats de ces calculs à des moyens de lecture par un utilisateur. Avantageusement et selon l'invention, les moyens de lecture comprennent des moyens d'impression d'un rapport de résultats.

Avantageusement, un dispositif selon l'invention est caractérisé en ce que pour chaque paramètre caractéristique, les valeurs d'étalonnage comprennent un nombre entier N de bandes spectrales oi de

10

15

20

25

longueurs d'ondes prédéterminées, et des coefficients Ki et Bo, et en ce que les moyens de calcul sont adaptés pour calculer une valeur  $V_P$  du paramètre caractéristique à partir des valeurs de densité spectrale de luminescence Li dudit spectre continu obtenues pour les N bandes spectrales  $\sigma$ i, selon la formule :

$$Vp = Bo + \sum_{i=1}^{N} Ki Li$$

Avantageusement et selon l'invention, N est compris entre 5 et 30, notamment de l'ordre de 15.

Avantageusement et selon l'invention, le groupe de paramètres caractéristiques comprend en outre le titre alcoométrique volumique; la teneur totale en sucres ; l'acidité totale ; le pH ; la concentration en acide acétique ; la concentration en acide malique ; la concentration en acide tartrique ; la concentration en acide lactique ; la teneur en composés phénoliques. Des valeurs d'étalonnage de ces concentrations sont donc enregistrées dans les moyens de mémorisation, et les moyens de calcul sont adaptés pour évaluer la valeur de ces paramètres caractéristiques.

L'invention concerne aussi un procédé et un dispositif caractérisés en combinaison par tout ou partie des caractéristiques mentionnées ci-dessus ou ci-après.

Dans un procédé selon l'invention, l'étape préalable de configuration et de calibration est réalisée une fois pour toutes, par exemple en usine lors de la fabrication du dispositif selon l'invention. Ensuite, l'analyse de chaque composition de vinification est obtenue en une seule étape automatique, simple et rapide.

L'invention permet ainsi d'obtenir de façon simple, rapide, fiable, objective et automatique un analyse d'une composition de vinification. Il est à noter en particulier que les inventeurs ont déterminé que parmi la multitude des différents composés rentrant dans la composition des compositions de vinification, les paramètres caractéristiques choisis dans un procédé selon l'invention sont spécifiques d'un indice de qualité, et peuvent être dosés en pratique par spectroscopie infrarouge à partir d'un spectre continu de façon significative et pertinente, notamment par spectrométrie interféromètrique par transformée de Fourier.

20

25

L'inventeur a aussi déterminé que cette technologie, bien qu'a priori considérée comme l'une des plus complexes dans le domaine de la spectroscopie, notamment parce qu'elle nécessite normalement la réalisation d'étalonnages, de réglages et calculs lourds et complexes, peut en fait fournir des résultats rapides et précis lorsqu'elle est appliquée à une composition de vinification. En particulier, bien qu'a priori beaucoup plus lourde et complexe que l'utilisation du spectrophotomètre à 19 longueurs d'ondes distinctes antérieurement proposée, il s'avère que l'invention permet au contraire après configuration et calibration de fournir une analyse complète objective fiable et rapide. L'inventeur a en outre déterminé qu'il est possible de fournir directement les résultats sous forme synthétisée et simplifiée en quelques indices de qualité facilement interprétés par les professionnels de la vinification.

D'autres buts, avantages et caractéristiques de l'invention apparaîtront à la lecture des exemples de la description qui suit qui se réfère aux figures annexées dans lesquelles :

- la figure l'est un schéma d'un dispositif selon l'invention,
- la figure 2 est un organigramme schématique d'un procédé selon l'invention.

La figure 1 représente un dispositif selon l'invention, comprenant une aiguille 1 de prélèvement d'un échantillon de composition liquide de vinification dont on souhaite réaliser une analyse qualitative objective. Cette aiguille de prélèvement 1 est reliée à des moyens de filtrage 2 et à des moyens de pompage 3 d'une quantité prédéterminée de composition liquide de vinification formant l'échantillon à analyser, permettant d'alimenter cet échantillon dans une cellule 4 d'analyse spectroscopique. Les moyens 3 de pompage sont motorisés et commandés de façon automatique pour prélever la quantité prédéterminée de composition liquide de vinification et la maintenir dans la cellule 4 pendant une durée adaptée pour permettre la réalisation d'un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge de l'échantillon présent dans la cellule 4. Ces moyens 3 de pompage peuvent être réalisés de toute façon connue à partir d'un automate de commande, d'un ou plusieurs moteurs électriques et de

20

25

pompes, notamment de pompes péristaltiques. Une pompe peut être prévue à l'amont de la cellule 4 pour introduire l'échantillon dans cette cellule 4, et une autre pompe peut être prévue à l'aval de la cellule 4 pour évacuer l'échantillon après analyse hors de la cellule 4 vers une sortie de décharge 5, comme représenté sur la figure 1.

Le dispositif selon l'invention, comprend également un spectromètre interféromètrique par transformée de Fourier 6 adapté pour réaliser un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge – notamment dans le proche ou le moyen infrarouge c'est-à-dire pour des longueurs d'ondes comprises 800 nm et 15 000 nm – de l'échantillon présent dans la cellule 4. Un tel spectromètre interféromètrique par transformée de Fourier fournissant un spectre continu dans le proche ou le moyen infrarouge est connu en lui-même. On peut notamment citer le spectromètre FT 120 commercialisé par la société FOSS FRANCE SA (Nanterre, France). Un tel interféromètre est de fonctionnement entièrement automatique et incorpore des moyens de calcul par transformation de Fourier du spectre continu à partir de l'interférogramme réalisé, et des logiciels d'exploitation des données. En outre, ces moyens de calcul sont adaptés pour fournir les résultats du spectre continu sous forme de données numériques qui peuvent être directement adressées à des moyens 7 de calcul informatique à microprocesseur du dispositif selon l'invention.

Ces moyens 7 de calcul informatique sont adaptés et programmés de façon à effectuer les différents calculs d'un procédé selon l'invention. Une mémoire de masse 8 tel qu'un disque dur et/ou un lecteur de disques ou de disquettes, est associée aux moyens 7 de calcul informatique qui comprennent, par ailleurs, l'ensemble des composants électroniques et des différents périphériques traditionnels nécessaires à leur fonctionnement, qui ne sont pas représentés sur la figure 1.

Dans la mémoire de masse 8, sont enregistrées des valeurs d'étalonnage de critères spectroscopiques pour un groupe de paramètres caractéristiques susceptibles de caractériser la qualité d'une composition de vinification à analyser, ce groupe comprenant la concentration dans la composition de vinification de composés caractéristiques choisis parmi au moins

15

25

un composé formé par *Botrytis cinerea*, au moins un composé formé par les levures, au moins un composé formé par les bactéries acétiques, et au moins un composé formé par les bactéries lactiques, lesdits critères spectroscopiques étant choisis pour chaque paramètre caractéristique pour permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans l'infrarouge pouvant être réalisé sur un échantillon de cette composition de vinification.

En outre, les moyens 7 de calcul informatique sont adaptés pour appliquer chaque critère spectroscopique de chaque paramètre caractéristique au spectre continu élaboré par le spectromètre interféromètrique 6, et pour évaluer par calcul automatique la valeur du paramètre caractéristique dans la composition de vinification placée dans la cellule 4.

En particulier, pour chaque paramètre caractéristique, les valeurs d'étalonnage mémorisées dans la mémoire de masse 8 comprennent des coefficients Ki à appliquer sur les valeurs de densité spectrale de luminescence Li du spectre continu obtenues pour différentes bandes spectrales  $\sigma$ i de longueurs d'ondes prédéterminées. Et les moyens 7 de calcul informatique, calculent la valeur  $V_p$  du paramètre caractéristique selon la formule :  $V_p = Bo + \sum_{i=1}^{\infty} Ki Li$ , où N est le nombre entier de bandes spectrales  $\sigma$ i retenu, qui est avantageusement compris entre 5 et 30 - notamment de l'ordre de 15 -.

Les différentes valeurs d'étalonnage sont établies pour chaque paramètre caractéristique à partir d'une analyse statistique d'un grand de nombre de compositions de vinification étalons connues dans lesquelles la valeur réelle du paramètre caractéristique est connue, par exemple préalablement déterminée par ajouts dosés ou mesure physico-chimique en laboratoire. La corrélation statistique entre les spectres continus obtenus pour les différentes compositions de vinification et les valeurs réelles connues de chaque paramètre caractéristique permettant de déterminer les différents coefficients Ki peut être effectuée à partir d'un calcul statistique effectué à l'aide d'un logiciel de calcul statistique connu, notamment un logiciel de statistique spectroscopique tel que commercialisé par la société FOSS FRANCE SA (Nanterre, France).

20

25

30

Il est à noter que l'inventeur a déterminé qu'à partir d'un certain nombre de compositions de vinification étalons issus des principaux cépages (notamment Chardonnet, Cabernet, Sauvignon, Merlot, Carignan, Syrah...), et avec différentes qualités sanitaires et de maturité, on arrive à obtenir un étalonnage quasiment universel apte à permettre l'évaluation des paramètres caractéristiques pour toute composition de vinification avec une bonne fiabilité.

Mais, le choix, le nombre et les caractéristiques (origine, cépages, méthodes de vinification...) des compositions de vinifications étalons peuvent aussi être adaptés, selon les mêmes caractéristiques (origine, cépages, méthodes de vinification...) des compositions de vinification à analyser pour optimiser l'étalonnage. Par exemple, il est possible de compléter l'étalonnage initial à l'aide des compositions de vinification étalons provenant d'une même région viticole que celle des compositions de vinification à analyser.

Les moyens 7 de calcul sont adaptés pour calculer automatiquement également au moins un indice de qualité objective de la composition de vinification selon une fonction de la valeur d'au moins un paramètre caractéristique. Plus particulièrement selon l'invention, les moyens 7 de calcul sont adaptés pour calculer :

- un premier indice de qualité Q<sub>1</sub> représentatif de l'attaque de la récolte par *Botrytis cinerea*, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide gluconique, en mannitol et en sorbitol évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un deuxième indice de qualité  $Q_2$  représentatif de l'attaque par les levures, au moins en fonction de la valeur des concentrations en éthanal, en acétate d'éthyle, en arabitol, en 2,3 butanediol, en méthyl 3 butanol 1, en glycérol, et en acétate d'isoamyle évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un troisième indice de qualité Q<sub>3</sub> représentatif de l'attaque par les bactéries acétiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide acétique, en acétate d'éthyle, et en 2,3 butanediol évaluées à partir du spectre continu obtenu par application des critères spectroscopiques,

15

20

30

- un quatrième indice de qualité Q<sub>4</sub> représentatif de l'attaque par les bactéries lactiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide lactique, en mannitol, et en 2,3 - butanediol, évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,

 et un cinquième indice de qualité Q<sub>5</sub> représentatif de la fermentescibilité, au moins en fonction de la valeur de la concentration en mésoinositol.

Plus particulièrement, chaque indice de qualité Q<sub>j</sub> est calculé comme une fonction polynomiale des différents paramètres caractéristiques. En outre un ou plusieurs autre(s) indice(s) de qualité générale peut (peuvent) être élaboré(s) à partir du titre alcoométrique volumique, de la teneur totale en sucres, de l'acide totale, du pH, de la concentration en acide malique et en acide tartrique, et de la teneur en composés phénoliques.

Les moyens 7 de calcul sont avantageusement adaptés pour évaluer chaque paramètre caractéristique et pour calculer automatiquement chaque indice de qualité Q<sub>j</sub> par calcul informatique et ce, immédiatement après la réalisation du spectre continu par le spectromètre interféromètrique 6.

Le choix des différents indices de qualité Q<sub>j</sub> et leur formule de calcul à partir des valeurs des paramètres caractéristiques peut varier dans une certaine mesure selon la nature de la composition de vinification (moût et/ou vin), ou selon les caractéristiques (origine, cépages, méthodes de vinification...) des compositions de vinification à analyser.

Néanmoins, les inventeurs ont déterminé qu'en pratique, des valeurs d'étalonnage pertinentes des différents paramètres caractéristiques mentionnés ci-dessus peuvent être définies avec un nombre entier N de longueurs d'ondes compris entre 5 et 30 - notamment de l'ordre de 15 - permettant de calculer les mêmes indices de qualité Q<sub>j</sub> avec les mêmes formules de calcul qui restent valables pour la majorité des moûts et des vins pouvant être rencontrés.

En pratique, le caractère général du calcul dépend du nombre des échantillons de compositions de vinification qui ont été utilisés pour élaborer par voie statistique les valeurs d'étalonnage, et de la finesse des critères spectroscopiques utilisés, c'est-à-dire notamment du nombre de longueurs

10

15

20

d'ondes utilisé pour chaque paramètre. Ce nombre de longueurs d'ondes N peut varier d'un paramètre à l'autre, ou, au contraire, être le même pour tous les paramètres caractéristiques. Plus il est élevé, plus les calculs informatiques ultérieurs à effectuer sur le spectre continu sont longs.

Avec les moyens actuels informatiques, il a été déterminé qu'avec un nombre N=15, pour les différents paramètres caractéristiques mentionnés ci-dessus, il est possible d'obtenir des résultats d'indices de qualité en moins d'une minute.

Les différentes valeurs d'étalonnage Ki et Bo, peuvent être déterminées statistiquement, soit par une régression linéaire multiple, soit, de préférence, par un calcul de type PLS ("Partial least square"). Les valeurs d'étalonnage peuvent également comprendre des corrections de pente et d'ordonnée à l'origine initiale, c'est-à-dire des constantes à  $\alpha$  et  $\beta$  à appliquer à la valeur  $V_p$  mentionnée ci-dessus, selon chaque paramètre caractéristique, selon la formule  $\alpha$ .  $V_p + \beta$ , ces constantes  $\alpha$  et  $\beta$  variant d'un appareil à l'autre, notamment pour compenser les dérives propres à chaque spectromètre interféromètrique  $\beta$ . Les indices de qualité sont alors calculés à partir des valeurs corrigées  $\alpha$ .  $V_p+\beta$ .

Les résultats de l'analyse sont communiqués par les moyens 7 de calcul informatique à une interface utilisateur 9 comprenant des moyens 10 de lecture qui comportent des moyens d'impression d'un rapport de résultats et/ou un écran d'affichage. De préférence, les résultats sont communiqués sous la forme d'une liste des différents indices de qualité Q<sub>i</sub> calculés. De préférence, le rapport indique également la date et/ou l'heure de l'analyse et les informations d'identification de l'échantillon de composition de vinification analysé. L'interface utilisateur 9 comprend également avantageusement un bouton de commande 11 permettant de lancer le prélèvement de l'échantillon par l'aiguille 1, son analyse spectroscopique et le calcul des indices de qualité.

Le dispositif selon l'invention est particulièrement compact, simple et fiable d'utilisation. Il est à noter en particulier que l'ensemble des éléments décrit ci-dessus à l'exception de l'aiguille de prélèvement 1, et de l'interface utilisateur 9 peut être intégré à l'intérieur d'un carter 12 clos.

20

L'utilisateur n'a qu'à placer l'aiguille de prélèvement 1 dans l'échantillon contenu dans un récipient puis à actionner le bouton de commande 11. Après une attente de quelques secondes, de l'ordre de une à deux minutes maximum, les résultats lui sont fournis par les moyens de lecture 10 sous la forme d'une liste des indices de qualité.

La figure 2 représente un organigramme d'un procédé d'analyse selon l'invention. Ce procédé comprend une étape préalable de configuration et de calibration 13 lors de laquelle on prépare le dispositif selon l'invention pour permettre son fonctionnement. Dans cette étape 13 préalable, on choisit tout d'abord les différentes paramètres caractéristiques utilisés pour caractériser la qualité d'une composition de vinification qui doit être analysée ultérieurement. Ces paramètres caractéristiques sont ceux qui ont été mentionnés ci-dessus. Pour chaque paramètre caractéristique, on choisit les N bandes spectrales oi, et on détermine par calcul statistique les différentes valeurs d'étalonnage Ki, Bo pour les différentes bandes spectrales oi, et ce en procédant à l'analyse d'une multitude de compositions de vinification dont on connaît par ailleurs les valeurs desdits paramètres caractéristiques. Ce calcul statistique préalable est effectué lors de l'étape 14. Lors de l'étape subséquente 15 on mémorise les différentes valeurs d'étalonnage oi, Ki et Bo dans la mémoire de masse 8. Une fois cette étape 13 préalable de configuration et calibration effectuée, le dispositif est prêt à fonctionner, c'est-à-dire qu'il est prêt à réaliser l'analyse d'une composition de vinification lors de l'étape 16. Lors de cette étape 16 d'analyse, on réalise tout d'abord un prélèvement 17 de l'échantillon, puis on élabore 18 le spectre continu de cet échantillon grâce au spectromètre interféromètre par transformée de Fourier 6. A partir de ce spectre et des valeurs d'étalonnage oi, Ki et Bo mémorisées précédemment, on calcule ensuite lors de l'étape 19 les différentes valeurs V<sub>p</sub> des différents paramètres caractéristiques pour les différentes bandes spectrales oi. On calcule ensuite lors de l'étape 20, les différents indices de qualité Qi à partir des différentes valeurs Vp des paramètres caractéristiques, et on délivre ces indices de qualité aux moyens de lecture 10.

#### Exemple:

25

30

Pour chaque paramètre caractéristique, on réalise une gamme de plusieurs échantillons, à partir de moûts ou de vins, par ajouts dosés du composé correspondant à ce paramètre caractéristique. Les échantillons réalisés, servent ensuite pour réaliser l'étape préalable de configuration et de calibration d'un dispositif selon l'invention. Les différentes analyses spectroscopiques sont réalisées par le spectromètre interféromètre FT 120 de la société FOSS FRANCE SA, et les calculs statistiques par les logiciels d'analyse statistique de spectre commercialisés avec cet appareil.

Les tableaux suivants donnent des longueurs d'ondes (en nombre de pin) délimitant les bandes spectrales  $\sigma$ i et les coefficients Ki et Bo d'étalonnage pour les bandes spectrales  $\sigma$ i, obtenues avec les échantillons en ajouts dosés pour chaque paramètre caractéristique. Les coefficients  $\alpha$  et  $\beta$  de correction correspondant à l'appareil utilisé sont aussi donnés.

Les tableaux donnent aussi les taux de discrimination des concentrations obtenus avec le nombre de bandes spectrales oi utilisé.

En outre, les mêmes échantillons sont utilisés à nouveau pour évaluer selon l'invention leurs concentrations respectives en composé correspondant du paramètre caractéristique. Les essais sont doublés. On compare les valeurs obtenues aux valeurs correspondant aux ajouts dosés réalisés dans chaque échantillon, qui sont des valeurs théoriques. Avec ces valeurs, on obtient un écart type calculé ETC, et un coefficient de corrélation R² également donnés dans chaque tableau.

Les mêmes essais sont effectués de façon semblable pour l'éthanal, l'arabitol, le méthyl - 3 butanol - 1, l'acétate d'isoamyle, le glycérol le 2,3 butanediol, l'acétate d'éthyle, le mannitol, le sorbitol, l'acide gluconique, et le mésoinositol.

Les mêmes résultats peuvent être aussi obtenus avec l'acide lactique, l'acide malique, l'acide tartrique, le glucose et le fructose, l'acidité totale, le pH, l'acide acétique, la teneur alcoométrique totale et la teneur en composés phénoliques.

ETHANAL					
σί	DE	A		Ki	
σl	445	445	K 1	102675.16746	
σ2	451	451	K 2	-123721.54770	
σ3	375	375	K 3	- 42146.44657	
σ4	359	360	K 4	- 14287.71152	
σ 5	308	309	K 5	- 28381.96828	
σ6	294	295	K 6	83899.61893	
σ7	557	557	K 7	42104.33149	
σ8	263	272	K 8	- 16677.82213	
σ9	400	400	K 9	32694.87756	
o 10	283	284	K 10	25078.21399	
σ 11	500	503	K 11	54137.67301	
σ 12	390	394	K 12	- 21740.48588	
σ 13	742	742	K 13	14944.19251	
σ 14	299	300	K14	- 41194.49975	

Taux de discrimination = 97.78 %

Bo = -830.25865

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 89

Concentration variant de 0 à 1000 mg/l

ETC = 38.4492

 $R^2 = 0.9822$ 

L'éthanal non présent initialement dans les moûts est formé

spécifiquement par les levures. Il permet de détecter la présence de levures et un début de fermentation et peut être utilisé dans l'indice de qualité  $Q_2$ .

The state of the s

ARABITOL					
σi	DE	A		Ki	
σl	445	446	K 1	34011.16421	
σ2	374	374	K 2	- 51783.46396	
σ3	448	457	K 3	- 122987.87178	
σ4	358	358	K 4	- 93391.60145	
σ5	353	353	K 5	32028.99373	
σ6	307	307	K 6	13702.96397	
σ7	295	295	K 7	53867.88537	
σ8	562	563	K 8	36605.77772	
σ9	301	302	K 9	- 81872.88535	
o 10	330	332	K 10	105552.06113	
σ11	400	400	K 11	46749.66484	
σ 12	269	269	K 12	- 5973.89318	
σ 13	393	393	K 13	- 39254.22277	
σ 14	382	382	K 14	78489.74000	
σ 15	377	378	K 15	- 53786.09915	
σ 16	768	768	K 16	4573.32521	
σ 17	250	252	K 17	3159.98168	
σ 18	290	290	K 18	13594.96085	
σ 19	384	384	K 19	- 46051.52112	
σ 20	371	371	K 20	45257.05498	

Taux de discrimination = 94.21 %

Bo = 23.67991

 $\alpha = 1,0006$ 

 $\beta = 0,4956$ 

Nombre d'échantillons = 89

Concentration variant de 0 à 350 mg/l

ETC = 19.7440

 $R^2 = 0.9593$ 

METHYL -3 - BUTANOL 1						
σi	DE	А		Ki		
σ1	445	445	K l	37001.13793		
σ2	451	451	K 2	- 31825.73760		
σ3	740	740	K 3	- 11537.90703		
σ4	359	360	K 4	2750.26865		
σ5	294	294	K 5	27669.36454		
σ6	309	309	K 6	- 10792.87694		
σ7	566	568	K 7	12235.25346		
σ8	379	379	K 8	- 2020.95509		
σ9	271	271	K 9	- 3134.44842		
σ 10	393	393	K 10	- 8172.41484		
σ 11	399	400	K 11	- 6272.69448		
σ 12 ·	502	502	K 12	16729.91741		
σ 13	265	266	K 13	- 1885.60801		
σ 14	283	283	K 14	6328.39641		
σ 15	326	326	K 15	- 22107.92011		

Taux de discrimination = 97.28%

Bo = -308.18771

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 96

Concentration variant de 0 à 400 mg/l

ETC = 19.4254

 $R^2 = 0.9714$ 

Le méthyl - 3 – butanol 1 présente sensiblement les mêmes propriétés que l'éthanal, et peut être utilisé dans le calcul de l'indice de qualité Q<sub>2</sub>.

ACETATE D'ISOAMYLE					
σί	DE	A		Ki	
σl	445	446	K 1	8869.55722	
σ 2	351	351	K 2	-4724.52417	
σ3	331	331	K 3	16284.72853	
σ 4	358	358	K 4	- 13187.74050	
σ 5	451	451	K 5	- 18796.27131	
σ6	378	379	K 6	- 18948.30736	
σ7	294	295	K 7	13557.03424	
σ8	567	567	K 8	- 8980.89314	
σ9	301	302	K 9	- 13349.49570	
σ 10	308	309	K 10	2551.18673	
σ 11	398	398	K 11	- 7997.38660	
σ 12	683	683	K 12	- 2168.91044	
σ 13	385	385	K 13	2529.67798	
σ 14	393	393	K 14	- 10198.64556	
σ 15	281	281	K 15	- 1074.13624	
σ 16	354	354	K 16	12906.05284	
σ 17	270	270	K 17	- 822.14254	
σ 18	253	253	K 18	2550.37446	
σ 19	256	256	K 19	- 2670.03048	
σ 20	250	250	K 20	1499.44706	

Taux de discrimination = 90.67 %

Bo = 93.23514

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 98

Concentration variant de 0 à 100 mg/l

ETC = 8.0368

 $R^2 = 0.9185$ 

 $L'ac\acute{e}tate \ d'isoamyle \ présente \ les \ m\^{e}mes \ propriétés \ que \\ l'éthanal, et peut \^{e}tre utilisé dans le calcul de l'indice de qualité <math>Q_2$ .

		GLYCE	ROL	
σί	DE	A	Ki	
σ Ι	447	447	K 1	- 51.35261
σ 2	302	302	K 2	- 50.58692
σ 3	366	366	K 3	13.52560
σ 4	353	353	K 4	8.17399
σ 5	393	396	K 5	30.39023
σ6	741	742	K 6	49.85179
σ7	383	384	K 7	110.81504
σ8	390	390	K 8	254.95298
σ9	334	334	K 9	141.55803
σ 10	361	362	K 10	211.46653
σ11	371	371	K 11	219.53447
σ 12	274	276	K 12	- 28.56856
σ 13	769	769	K 13	- 20.34421
σ 14	392	392	K 14	- 89.82594
σ 15	450	450	K 15	21.01462

Taux de discrimination = 97.40%

 $B_0 = -2.32923$ 

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 55

Concentration variant de 0 à 25 000 mg/l

ETC = 0.0580

 $R^2 = 0.9728$ 

 $\label{eq:lemma:$ 

	2,3 - BUTANEDIOL						
σi	DE	A		Ki			
σ!	446	446	K l	- 61624.13783			
σ2	566	567	K 2	115022.21030			
σ3	358	358	K 3	315082.03317			
σ4	295	295	K 4	- 25522.71367			
σ 5	311	311	K 5	- 61376.66922			
σ6	352	354	K 6	- 188041.60059			
σ7	450	452	K 7	108380.73874			
σ8	400	400	K 8	- 59989.91275			
σ9	738	739	K 9	- 99409.32842			
σ 10	378	379	K 10	256606.18712			
σ11	264	264	K 11	- 31295.02573			
σ 12	258	260	K 12	15678.84745			
σ 13	320	321	K 13	- 165106.31604			
σ 14	331	333	K 14	121745.91275			
σ 15	398	398	K 15	11576.64077			

Taux de discrimination = 98.67%

Bo = 354.21365

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 96

Concentration variant de 333 à 1350 mg/l

ETC = 74.6002

 $R^2 = 0.9861$ 

Le 2,3 – butanediol est formé par les levures et les bactéries. Il peut être utilisé dans le calcul des indices de qualité Q2, Q3 et Q4.

		ACETATE	D'ETHYLE	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
σi	DE	Α		Ki
σl	445	445	K 1	- 4022.10920
σ2	450	450	K 2	- 65335.82429
σ3	740	740	K 3	29242.22311
σ4	358	358	K 4	10502.82006
σ 5	301	301	K 5	-108382.38049
σ6	399	399	K 6	19933.58344
σ7	308	308	K 7	41565.01236
σ8	329	330	K 8	177242.60253
σ9	295	295	K 9	33912.39645
σ 10	391	391	K 10	58902.89916
σ 11	260	260	K 11	24959.20375
σ 12	505	505	K 12	-100795.64524
σ 13	566	566	K 13	41291.76755
σ 14	269	270	K 14	-3775.18718
σ 15	397	397	K 15	-55403.16130
σ 16	377	378	K 16	-78470.10709
σ 17	382	382	K 17	69763.39685
σ 18	343	345	K 18	-102702.52928
σ 19	282	282	K 19	-3911.36127
σ 20	770	770	K 20	-10660.03193

Taux de discrimination = 96.11 %

Bo = 1302.08571

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 98

Concentration variant de 0 à 500 mg/l

ETC = 26.9794

 $R^2 = 0.9608$ 

L'acétate d'éthyle non présent initialement dans les moûts est formé spécifiquement par les bactéries acétiques et certaines levures. Il peut être utilisé dans le calcul des indices de qualité  $Q_2$  et  $Q_3$ .

		MANNI	TOL	
σi	DE	A		Ki
σ Ι	446	446	K 1	-3179.89056
σ 2	566	567	K 2	5001.38528
σ3	358	358	K 3	15593.50139
σ 4	295	295	K 4	-1886.50039
σ 5	311	311	K 5	-3637.02250
σ6	352	354	K 6	-10007.26393
σ7	451	451	K 7	5416.46202
σ8	400	400	K 8	-2785.76190
σ9	738	739	K 9	-6745.93770
σ 10	378	379	K 10	12399.78063
σ 11	264	264	K 11	-1173.32860
σ 12	257	260	K 12	919.95926
σ 13	321	321	K 13	-7657.43606
σ 14	331	332	K 14	6569.68872
σ 15	762	763	K 15	1477.56746

Taux de discrimination = 98.70%

Bo = 52.25987

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 98

Concentration variant de 90 à 750 mg/l

ETC = 3.7352

 $R^2 = 0.9859$ 

SORBITOL						
σi	DE	A		Ki		
σΙ	1365	1365	K 1	-170763.92687		
σ2	1724	1724	K 2	-74236.87161		
σ3	1516	1520	K 3	17284.26311		
σ4	1388	1388	K 4	160555.50077		
σ5	1165	1165	K 5	-285759.08492		
σ6	1986	1986	K.6	25471.99288		
σ7	1404	1415	K 7	286285.44757		
σ8	1057	1057	K 8	11876.72404		
σ9	2881	2881	K 9	-505.86779		
σ 10	1037	1037	K 10	-10572.17495		
σ11	1446	1446	K 11	-152242.11656		
σ 12	1222	1222	K 12	180946.67117		
σ 13	1496	1496	K 13	134293.16678		
σ 14	1523	1527	K 14	-137429.76254		
σ 15	964	964	K 15	6861.61554		

Taux de discrimination = 88.50%

Bo = 2852.12225

 $\alpha = 0,9993$ 

 $\beta = 0,6461$ 

Nombre d'échantillons = 50

Concentration variant de 30 à 300 mg/l

ETC = 22.3337

 $R^2 = 0.9167$ 

 $\label{eq:locality} Le \ sorbitol\ est\ form\'e\ sp\'ecifiquement\ par\ \textit{Botrytis\ cinerea}\ et$  peut être utilisé dans le calcul de l'indice de qualité  $Q_1$ .

	A	CIDE GLU	CONIQUE	
σί	DE	A		Ki
σ1	449	449	K 1	27.59437
σ2	352	352	K 2	-494.94507
σ3	333	333	K 3	354.10721
σ4	294	294	K 4	367.10310
σ 5	302	302	K 5	-157.88863
σ6	396	397	K 6	-276.03158
σ7	390	391	K 7	-115.88962
σ8	365	370	K 8	2.66976
σ9	377	377	K 9	140.25803
σ 10	267	268	K 10	27.71803
σ 11	384	384	K 11	51.07514
σ 12	741	741	K 12	-223.32023
σ 13	261	261	K 13	-67.28365
σ 14	372	372	K 14	-29.43258
σ 15	364	364	K 15	-63.25036

Taux de discrimination = 99.44 %

Bo = 3.47339

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 98

Concentration variant de 0 à 8000 mg/l

ETC = 0.1692

 $R^2 = 0.9955$ 

L'acide gluconique est formé spécifiquement par Botrytis

cinerea et peut être utilisé dans le calcul de l'indice de qualité Q1.

		MESOINO	SITOL	
σi	DE	A		Ki
σ 1	445	446	K 1	-51313.80771
σ 2	450	450	K 2	-42575.49224
σ3	740	740	K 3	-52662.13173
σ 4	358	358	K 4	-21329.77085
σ 5	301	301	K 5	-175911.52518
σ6	399	399	K 6	-91799.02350
σ7	308	308	K 7	24446.66022
σ8	567	567	K 8	-3575.37646
σ9	331	331	K 9	247459.08477
σ 10	295	295	K 10	43222.40578
σ11	390	390	K 11	51560.39057
σ 12	505	505	K 12	-127663.26606
σ 13	260	260	K 13	49854.22008
σ 14	269	269	K 14	-11978.62572
o 15	377	378	K 15	-59824.90209

Taux de discrimination = 94.25%

 $B_0 = 3246.66966$ 

 $\alpha = 1$ 

 $\beta = 0$ 

Nombre d'échantillons = 96

Concentration variant de 220 à 730 mg/l

ETC = 69.1944

 $R^2 = 0.9380$ 

Le mésoinositol est présent naturellement dans les moûts et est formé par la croissance levurienne. Il peut être utilisé dans le calcul de l'indice de qualité Q5 de fermentescibilité.

Cet exemple montre que les différents paramètres peuvent être utilisés avec une excellente fiabilité pour calculer des indices de qualité objectifs des compositions de vinification. Les coefficients de corrélation sont dans tous les cas supérieurs à 0,90 ; et même dans la plupart des cas, supérieurs à

0,95, et ce à partir d'un nombre d'échantillons étalons relativement faible. Les valeurs de concentrations sont obtenues selon l'invention (à partir du spectre) en moins d'une minute pour chaque échantillon, chaque indice de qualité peut par exemple être calculé par la simple somme des valeurs obtenues pour chaque paramètre caractéristique qui le compose, et comparé à une valeur de référence d'une composition de vinification considérée comme de bonne qualité par la théorie ou la pratique œnologique.

L'invention peut faire l'objet de nombreuses variantes de réalisation par rapport à la description précédente donnée uniquement à titre non limitatif.

20

#### **REVENDICATIONS**

- 1/ Procédé d'analyse qualitative objective des compositions liquides de vinification, caractérisé en ce que :
- on réalise au préalable une étape (13) de configuration et de calibration lors de laquelle :
  - on choisit un groupe de paramètres caractéristiques susceptibles de caractériser la qualité d'une composition de vinification à analyser, et comprenant les concentrations dans la composition de vinification de composés caractéristiques choisis parmi au moins un composé formé par *Botrytis cinerea*, au moins un composé formé par les levures, au moins un composé formé par les bactéries acétiques, et au moins un composé formé par les bactéries lactiques,
  - pour chaque paramètre caractéristique, on détermine et on enregistre des valeurs d'étalonnage ( $\sigma$ i, Ki, Bo) de critères spectroscopiques choisis pour permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans l'infrarouge pouvant être réalisé sur un échantillon de cette composition de vinification,
    - pour chaque composition de vinification à analyser :
  - on effectue une analyse spectroscopique (17, 18) lors de laquelle on réalise un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge d'un échantillon de cette composition de vinification,
  - on applique les critères spectroscopiques de chaque paramètre caractéristique audit spectre continu de façon à évaluer par calcul automatique (19) la valeur (V<sub>p</sub>) de ce paramètre caractéristique dans la composition de vinification.
  - 2/- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le groupe de paramètres caractéristiques comprend la concentration de chacun des composés caractéristiques appartenant au groupe formé de l'acide gluconique, de l'éthanal, de l'acétate d'éthyle, de l'arabitol, du mannitol, du sorbitol, de 2,3 butanediol, du méthyl 3 butanol 1, du glycérol, du mésoinositol et de l'acétate d'isoamyle.

15

20

25

30

- 3/- Procédé selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce qu'on réalise ledit spectre continu par spectroscopie interféromètrique par transformée de Fourier.
- 4/- Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que les critères spectroscopiques sont choisis pour permettre d'évaluer chaque paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans le proche et le moyen infrarouge, et en ce qu'on réalise le spectre continu de chaque composition de vinification à analyser dans le proche et le moyen infrarouge.
  - 5/- Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'on calcule automatiquement au moins un indice de qualité  $(Q_j)$  objectif de la composition de vinification selon une fonction de ladite valeur  $(V_p)$  évaluée d'au moins un paramètre caractéristique pour la composition de vinification à analyser.
  - 6/ Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que la fonction est une fonction polynomiale.
  - 7/ Procédé selon l'une des revendications 5 ou 6, caractérisé en ce qu'on calcule :
  - un premier indice de qualité représentatif de l'attaque de la récolte par *Botrytis cinerea*, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide gluconique, en mannitol et en sorbitol évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
  - un deuxième indice de qualité représentatif de l'attaque par les levures, au moins en fonction de la valeur des concentrations en éthanal, en acétate d'éthyle, en arabitol, en 2,3 butanediol, en méthyl 3 butanol 1, en glycérol, en mésoinositol et en acétate d'isoamyle évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
  - un troisième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries acétiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide acétique, en acétate d'éthyle et en 2,3 butanediol évaluées à partir du spectre continu obtenu par application des critères spectroscopiques,

10

15

20

30

- un quatrième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries lactiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide lactique, en mannitol et en 2,3 - butanediol, évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- et un cinquième indice de qualité représentatif de la fermentescibilité, au moins en fonction de la valeur de la concentration en mésoinositol.

8/- Procédé selon l'une des revendications 5 à 7, caractérisé en ce qu'on évalue chaque paramètre caractéristique et on calcule chaque indice de qualité (Q<sub>j</sub>) par calcul informatique immédiatement après avoir effectué l'étape d'analyse spectroscopique.

9/ - Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que les critères spectroscopiques comprennent pour chaque paramètre caractéristique, pour une sélection d'un nombre entier N de bandes spectrales  $\sigma$ i de longueurs d'ondes prédéterminées, la valeur de la densité spectrale de luminescence Li dudit spectre continu, et en ce qu'on calcule une valeur  $V_p$  du paramètre caractéristique selon la formule :

$$Vp = Bo + \sum_{i=1}^{N} Ki Li$$

où Bo et Ki sont des coefficients prédéterminés.

10/ - Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que N est compris entre 5 et 30.

11/ - Procédé selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que le groupe de paramètres caractéristiques comprend en outre le titre alcoométrique volumique ; la teneur totale en sucres ; l'acidité totale ; le pH ; la concentration en acide acétique; la concentration en acide malique ; la concentration en acide tartrique ; la concentration en acide lactique ; la teneur en composés phénoliques.

12/ - Dispositif d'analyse qualitative objective des compositions liquides de vinification, caractérisé en ce qu'il comprend :

des moyens (8) de mémorisation dans lesquels sont enregistrées des valeurs d'étalonnage (oi, Ki, Bo) de critères spectroscopiques pour un groupe de paramètres caractéristiques susceptibles de caractériser la

15

20

25

qualité d'une composition de vinification à analyser, ce groupe comprenant les concentrations dans la composition de vinification de composés caractéristiques choisis parmi au moins un composé formé par Botrytis cinerea, au moins un composé formé par les levures, au moins un composé formé par les bactéries acétiques, et au moins un composé formé par les bactéries lactiques, lesdits critères spectroscopiques étant choisis pour chaque paramètre caractéristique pour permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans l'infrarouge pouvant être réalisé sur un échantillon de cette composition de vinification,

des moyens (1, 2, 3, 4, 6) d'analyse spectroscopique aptes à recueillir un échantillon de composition de vinification et à réaliser un spectre continu d'absorption dans l'infrarouge de cet échantillon,

des moyens (7) de calcul adaptés pour appliquer les critères spectroscopiques de chaque paramètre caractéristique audit spectre continu et pour évaluer par calcul automatique la valeur  $(V_p)$  de ce paramètre caractéristique dans la composition de vinification.

13/ - Dispositif selon la revendication 12, caractérisé en ce que le groupe de paramètres caractéristiques comprend la concentration de chacun des composés caractéristiques appartenant au groupe formé de l'acide gluconique, de l'éthanal, de l'acétate d'éthyle, de l'arabitol, du mannitol, du sorbitol, de 2,3 - butanediol, du méthyl - 3 butanol - 1, du glycérol, du mésoinositol et de l'acétate d'isoamyle.

14/ - Dispositif selon l'une des revendications12 ou 13, caractérisé en ce que les moyens d'analyse (1, 2, 3, 4, 6) spectroscopique comprenne un spectromètre (6) interféromètrique par transformée de Fourier.

15/ - Dispositif selon l'une des revendications 12 à 14, caractérisé en ce que les critères de sélection étant choisis pour chaque paramètre caractéristique pour permettre d'évaluer le paramètre caractéristique dans une composition de vinification à partir d'un spectre d'absorption dans le proche et le moyen infrarouge, et en ce que les moyens (1, 2, 3, 4, 6) d'analyse spectroscopique sont adaptés pour réaliser des spectres continus d'absorption dans le proche et le moyen infrarouge.

20

25

30

- 16/ Dispositif selon l'une des revendications 12 à 15, caractérisé que les moyens (7) de calcul sont adaptés pour calculer automatiquement au moins un indice de qualité  $(Q_j)$  objectif de la composition de vinification selon une fonction de ladite valeur  $(V_p)$  évaluée d'au moins un paramètre caractéristique pour la composition de vinification à analyser.
- 17/ Dispositif selon la revendication 16, caractérisé en ce que la fonction est une fonction polynomiale.
- 18/ Dispositif selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que les moyens (7) de calcul sont adaptés pour calculer :
- un premier indice de qualité représentatif de l'attaque de la récolte par *Botrytis cinerea*, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide gluconique, en mannitol et en sorbitol évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un deuxième indice de qualité représentatif de l'attaque par les levures, au moins en fonction de la valeur des concentrations en éthanal, en acétate d'éthyle, en arabitol, en 2,3 butanediol, en méthyl 3 butanol 1, en glycérol, en mésoinositol et en acétate d'isoamyle évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- un troisième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries acétiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide acétique, en acétate d'éthyle et en 2,3 - butanediol évaluées à partir du spectre continu obtenu par application des critères spectroscopiques,
- un quatrième indice de qualité représentatif de l'attaque par les bactéries lactiques, au moins en fonction de la valeur des concentrations en acide lactique, en mannitol et en 2,3 - butanediol, évaluées à partir du spectre continu par application des critères spectroscopiques,
- et un cinquième indice de qualité représentatif de la fermentescibilité, au moins en fonction de la valeur de la concentration en mésoinositol.
- 19/ Dispositif selon l'une des revendications 16 à 18, caractérisé en ce que les moyens (7) de calcul sont adaptés pour évaluer chaque paramètre caractéristique et calculer chaque indice de qualité (Q<sub>i</sub>) par calcul

10

15

20

informatique immédiatement après la réalisation du spectre continu par les moyens (1, 2, 3, 4, 6) d'analyse spectroscopique, et pour délivrer les résultats de ces calculs à des moyens (10) de lecture par un utilisateur.

20/ - Dispositif selon la revendication 19, caractérisé en ce que les moyens (10) de lecture comprennent des moyens d'impression d'un rapport de résultats.

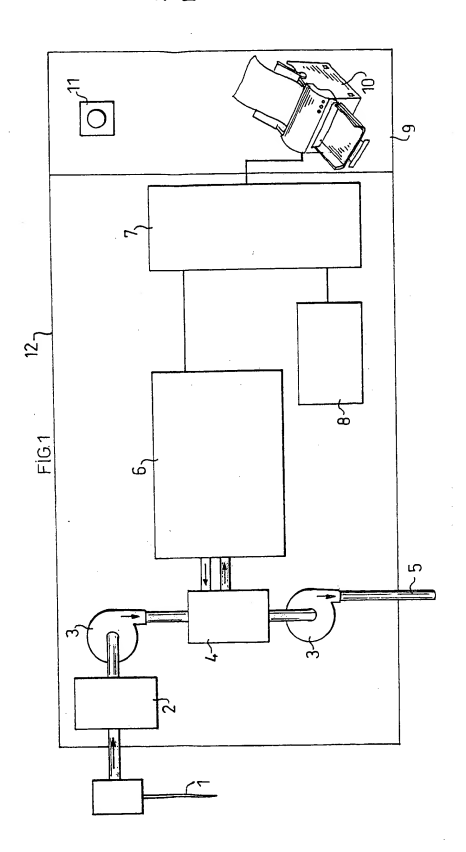
21/ - Dispositif selon l'une des revendications 12 à 20, caractérisé en ce que pour chaque paramètre caractéristique, les valeurs d'étalonnage comprennent un nombre entier N de bandes spectrales σi de longueurs d'ondes prédéterminées, et des coefficients Ki et Bo, et en ce que les moyens (7) de calcul sont adaptés pour calculer une valeur V<sub>P</sub> du paramètre caractéristique à partir des valeurs de densité spectrale de luminescence Li dudit spectre continu obtenues pour les N bandes spectrales σi, selon la formule :

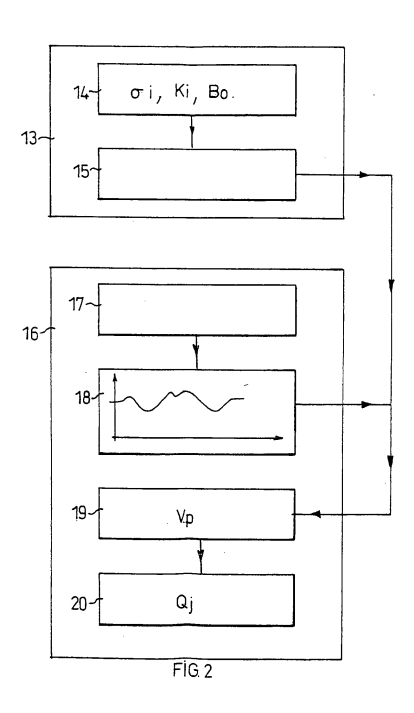
$$Vp = Bo + \sum_{i=1}^{N} Ki Li$$

22/ - Dispositif selon la revendication 21, caractérisé en ce que N et compris entre 5 et 30.

23/ - Dispositif selon l'une des revendications 12 à 22, caractérisé en ce que le groupe de paramètres caractéristiques comprend en outre le titre alcoométrique volumique; la teneur totale en sucres; l'acidité totale; le pH; la concentration en acide acétique; la concentration en acide malique; la concentration en acide tartrique; la concentration en acide lactique; la teneur en composés phénoliques.

1/2





# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internat Application No PCT/DK 00/00455

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 G01N21/35 G01N33/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 G01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)
WPI Data, PAJ, EPO-Internal, INSPEC, FSTA

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 706 040 A (BP CHEMICALS SNC ;BP FRANCE (FR)) 10 April 1996 (1996-04-10) page 2, line 3 - line 5 page 6, line 56 -page 7, line 21 claim 1	1,3-5, 12,14-16
A	WO 96 11399 A (BP CHEM INT LTD ;BP OIL INT (GB); BAGES SYLVIE (FR); DESCALES BERN) 18 April 1996 (1996-04-18) page 1, line 1 - line 5 page 2, line 22 - line 33 page 12, line 23 - line 33 claim 1	1,3-5, 12,14-16
A	EP 0 760 479 A (ORBISPHERE LAB) 5 March 1997 (1997-03-05) page 3, line 33 - line 41 claims 1,2,7	1,4,12, 15
	-/	

Y Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.	
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the an which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but published on or after the international filing date</li> <li>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</li> <li>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</li> </ul>	<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>	
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	
8 November 2000	14/11/2000	
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer	
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Krametz, E	

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internativ Application No PCT/DK 00/00455

	tition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of decument, with indication where appropriate of the relevant passages.	Relevant to daim No.
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	rieleva il 10 dalli 140.
1	EP 0 543 722 A (BIO SERAE LAB) 26 May 1993 (1993-05-26) column 7, line 17 - line 36	1,12
•		

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internat/ Application No
PCT/DK 00/00455

					1 0 1 / 0 11	0.0,00.00
	itent document I in search report		Publication date	Patent memi	family per(s)	Publication date
EP	0706040	A	10-04-1996		177204 T 575095 A	15-03-1999 02-05-1996
					508062 D	08-04-1999
					508062 T	24-06-1999
					742900 A	20-11-1996
					129223 T	01-06-1999
			4		611399 A	18-04-1996
					712797 A	27-01-1998
WO	9611399	Α	18-04-1996	EP 0	706040 A	10-04-1996
					706041 A	10-04-1996
					706050 A	10-04-1996
					177204 T	15-03-1999
					575095 A	02-05-1996
					508062 D	08-04-1999
					508062 T	24-06-1999
					742900 A	20-11-1996
					129223 T	01-06-1999
	•				712797 A	27-01-1998
					763883 A	09-06-1998
				•••	740073 A	14-04-1998
				US 6	070128 A	30-05-2000 
EP	0760479	Α	05-03-1997		113441 A	02-05-1997
				US 5	679955 A	21 <b>-</b> 10-1997
EP	0543722	A	26-05-1993		683826 A	21-05-1993
				DE 69	219076 D	22-05-1997

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand Imationale No PCT/DK 00/00455

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N21/35 G01N33/14

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 G01N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
WPI Data, PAJ, EPO-Internal, INSPEC, FSTA

C. DOCUM	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Α	EP 0 706 040 A (BP CHEMICALS SNC; BP FRANCE (FR)) 10 avril 1996 (1996-04-10) page 2, ligne 3 - ligne 5 page 6, ligne 56 -page 7, ligne 21 revendication 1	1,3-5, 12,14-16
Α	WO 96 11399 A (BP CHEM INT LTD ;BP OIL INT (GB); BAGES SYLVIE (FR); DESCALES BERN) 18 avril 1996 (1996-04-18) page 1, ligne 1 - ligne 5 page 2, ligne 22 - ligne 33 page 12, ligne 23 - ligne 33 revendication 1	1,3-5, 12,14-16
A	EP 0 760 479 A (ORBISPHERE LAB) 5 mars 1997 (1997-03-05) page 3, ligne 33 - ligne 41 revendications 1,2,7	1,4,12,

	-/		
χ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
Catégories spéciales de documents cités:     'A' document définissant l'état général de la technique, non considére comme particulièrement pertinent	*T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas a l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe		
<ul> <li>*E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date</li> <li>*L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)</li> <li>*O* document se rélérant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens</li> <li>*P* document publié avant la date de dépôt international, mais</li> </ul>	ou la théorie constituant la base de l'invention  X* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément  Y* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier		
postérieurement à la date de priorité revendiquée  Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	"&" document qui fait partie de la même famille de brevets  Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
8 novembre 2000	14/11/2000		
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internation	ale Fonctionnaire autorisé		
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Krametz, E		

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/DK 00/00455

Catégorie   Identification des documents cilés, avec, le cas échéant, l'Indication des passages pertinents   no. des rever    A   EP 0 543 722 A (BIO SERAE LAB)   26 mai 1993 (1993–05–26)   colonne 7, ligne 17 – ligne 36	vdications visé
26 mai 1993 (1993-05-26) colonne 7, ligne 17 - ligne 36	ndications visées
	2

1

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/DK 00/00455

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) famille de bre		Date de publication
EP 0706040 A	10-04-1996	AT 17	7204 T	15-03-1999
		AU 357	5095 A	02-05-1996
		DE 6950	8062 D	08-04-1999
		DE 6950	8062 T	24-06-1999
		EP 074	2900 A	20-11-1996
	•	ES 212	9223 T	01-06-1999
		WO 961	1399 A	18-04-1996
		US 571	2797 A	27-01-1998
WO 9611399 A	18-04-1996	EP 070	6040 A	10-04-1996
			6041 A	10-04-1996
			6050 A	10-04-1996
		AT 17	7204 T	15-03-1999
			5095 A	02-05-1996
			8062 D	08-04-1999
			8062 T	24-06-1999
			2900 A	20-11-1996
			9223 T	01-06-1999
			.2797 A	27-01-1998
			3883 A	09-06-1998
		US 574	0073 A	14-04-1998

ERROR: ioerror

OFFENDING COMMAND: image

STACK:

-dictionary--savelevel-

# USPTO PATENT FULL-TEXT AND IMAGE DATABASE

<u>Hom</u>	<u>Quick</u>	Advanced	Pat Num	<u>Help</u>
	<u>Bot</u>	tom View	Cart	

Searching 1976 to present...

#### Results of Search in 1976 to present db for:

AN/cyborex: 11 patents. Hits 1 through 11 out of 11

Jump To	-

Refine Sear	ch - AN/cyborex
PAT. NO.	Title
1 4,551,812	Energy controller and method for dynamic allocation of priorities of controlled load curtailment to ensure adequate load sharing
2 <u>4,464,724</u>	System and method for optimizing power shed/restore operations
3 4,423,335	Energy controller and method utilizing bi-metal elements to adjust thermostat setting and to shed and restore controlled loads in prioritized order
4 4,348,730	System for metering electrical energy with remote time signal correlation
5 <u>4,336,462</u>	Electrical load restoration system
6 4,324,987	System and method for optimizing shed/restore operations for electrical loads
7 <u>D263,216</u>	Protective ventilated panel for electrical and electronic components
8 4,247,786	Energy management method using utility-generated signals
9 4,245,319	Energy management method and apparatus utilizing duty cycle reduction synchronized with the zero points of the applied voltage
10 <u>4,216,527</u>	System for metering electrical energy with remote time signal correlation
11 4,211,933	Electrical load restoration method

